0007246381

WPI Acc no: 1995-299499/199539 XRAM Acc no: C1995-134063

Stabilised psoriasis treatment agent - contg. 1-alpha 24(R)dihydroxy-cholecalciferol, hydrophobic or anhydrous solvent and lipophilic base

Patent Assignee: TEIJIN LTD (TEIJ)

Inventor: MAKINO Y; MATSUKI H; SUZUKI Y

Patent Family (2 patents, 1 countries)								
Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Update	Type	
JP 7196515	A	19950801	JP 1994483	A	19940107	199539	В	
JP 3506474	B2	20040315	JP 1994483	A	19940107	200419	E	

Priority Applications (no., kind, date): JP 1994483 A 19940107

Patent Details							
Patent Number	Kind	Lan	Pgs	Draw	Filing Notes		
JP 7196515	Α	JA	4	0			
JP 3506474	B2	JA	4		Previously issued patent JP 07196515		

Alerting Abstract JP A

Stabilised psoriasis treatment ointment is composed of 1-alpha, 24(R)-dihydroxycholecalciferol (I), 0.01-25.0 wt.% of a hydrophobic or anhydrous solvent (II) selected from fatty acid esters, higher alcohols and propylene carbonate; and a lipophilic base composed of a mixt. of white or yellow petrolatum and liq. paraffin. The white petrolatum dissolved in isooctane at a concn. of 0.5 w/v% shows absorption rate of 0.4 or less determined at 275 nm.

Pref. fatty acid ester is e.g. diisopropyl adipate, decyl oleate, triacetin, dipelargonic acid propylene glycol; and pref. higher alcohol is e.g. octyldodecanol, hexadecyl alcohol. The ointment contains e.g. 0.01-25.0 (0.1-10.0 wt.%) of hydrophobic or anhydrous solvent(s) 1 ng to 2 mg (5 ng to 0.5 mg) (I) per g.

USE/ADVANTAGE - Treatment of psoriasis. Psoriasis treatment ointments stable for about 1 month.

USE/ADVANTAGE - In an example, in a mixt. of 90 wt.% of white paraffin, 5 wt.% each of liq. paraffin and diisopropyl adipate, cpd. (I) was mixed to give an ointment contg. 2.0 micro g/g of cpd. (I). The compsn. was enclosed in a glass bottle and kept at 50 deg.C. The content of cpd. (I) was 100% after 1 month and the OD275 was 0.19 in 0.5 w/v% isooctane soln.

Title Terms /Index Terms/Additional Words: STABILISED; PSORIASIS; TREAT; AGENT; CONTAIN; ALPHA; DI; HYDROXY; CHOLECALCIFEROL; HYDROPHOBIC; ANHYDROUS; SOLVENT; LIPOPHILIC; BASE

Class Codes

International Patent Classification					
IPC	Class Level	Scope	Position	Status	Version Date
A61K-031/59; A61K-031/593			Main		"Version 7"
A61K-047/06; A61K-009/06; A61P- 017/06			Secondary	,	"Version 7<

File Segment: CPI DWPI Class: B01; B05

Manual Codes (CPI/A-N): B03-G; B04-B01C3; B04-C03B; B10-A11B; B10-E04; B10-

G02; B14-N17C

Original Publication Data by Authority

Japan

.o⇒. . '\$

Publication No. JP 7196515 A (Update 199539 B)

Publication Date: 19950801

PREPARATION FOR TREATING PSORIASIS OF IMPROVED STABILITY

Assignee: TEIJIN LTD (TEIJ) Inventor: MAKINO YUJI MATSUKI HIDEO

SUZUKI YOSHIKI

Language: JA (4 pages, 0 drawings)

Application: JP 1994483 A 19940107 (Local application) Original IPC: A61K-31/59(A) A61K-9/06(B) A61K-47/06(B) Current IPC: A61K-31/59(A) A61K-9/06(B) A61K-47/06(B)

Publication No. JP 3506474 B2 (Update 200419 E)

Publication Date: 20040315 Language: JA (4 pages)

Application: JP 1994483 A 19940107 (Local application) Related Publication: JP 07196515 A (Previously issued patent)

Original IPC: A61K-31/593(A) A61K-9/06(B) A61K-47/06(B) A61P-17/06(B) Current IPC: A61K-31/593(A) A61K-9/06(B) A61K-47/06(B) A61P-17/06(B)

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-196515

(43)公開日 平成7年(1995)8月1日

技術表示箇所	FΙ	庁内整理番号	識別記号 ADA	21 /50	(51) Int.Cl. ⁶
			ADA G	9/06	A 6 1 K
			В	47/06	
			_	4//00	
			J		
未請求 請求項の数3 OL (全 4 頁	審査請求				
000003001	(71)出願人		特願平6-483	}	(21)出願番号
帝人株式会社					
大阪府大阪市中央区南本町1丁目6番7号		17日	平成6年(1994)1		(22)出願日
牧野 悠治	(72)発明者				
東京都日野市旭が丘4丁目3番2号 帝ノ					
株式会社東京研究センター内					
松木 秀夫	(72)発明者				
東京都日野市旭が丘4丁目3番2号 帝ノ					
株式会社東京研究センター内					
鈴木 嘉樹	(72)発明者				
東京都日野市旭が丘4丁目3番2号 帝人					
株式会社東京研究センター内					
弁理士 前田 純博	(74)代理人				

(54) 【発明の名称】 安定性の向上した乾癬治療剤

(57)【要約】

【目的】 1α , 24 (R) -ジヒドロキシコレカルシフェロール油脂性軟膏剤よりなる乾癬治療剤の保存安定性の向上をはかること

【構成】 1α , 24 (R) ージヒドロキシコレカルシフェロールを有効成分として含有し、アジピン酸ジイソプロピルのような脂肪酸エステル等の疎水性・無水性溶剤と白色ワセリンを親油性基剤として含み、溶剤の量が $0.01\sim25.0$ 重量%である軟膏剤において、白色ワセリンがその5 (w/v) %イソオクタン溶液の275 n mにおける吸光度を測定した時、0.4以下である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 1α , 24 (R) -ジヒドロキシコレカルシフェロールを有効成分として含有し、剤型が 1α , 24 (R) -ジヒドロキシコレカルシフェロールを溶解する脂肪酸エステル類、高級アルコール類および炭酸プロピレンからなる群から選ばれる一種あるいは二種以上の混合物である疎水性または無水性の溶剤と、白色ワセリンまたは白色ワセリンと流動パラフィンの混合物である親油性基剤とからなり、該疎水性または無水性の溶剤の量が $0.01\sim25.0$ 重量%である軟膏剤である乾癬治療剤において、白色ワセリンが、それをイソオクタンに溶解し濃度を0.5 (w/v)%に調整した溶液の275nmにおける吸光度を測定するとき、0.4以下であることを特徴とする安定性の向上した乾癬治療剤。

【請求項2】 脂肪酸エステル類が、アジピン酸ジイソプロピル、オレイン酸デシル、セバシン酸ジエチル、ミリスチン酸イソプロピル、トリアセチン、トリカプロン酸グリセリン、トリカプリン酸グリセリン、トリラウリン酸グリセリン、トリラウリン酸グリセリン、トリリノール酸グリセリン、ジカプリル酸プロピレングリコール、ジペラルゴン酸プロピレングリコール、ジカプリン酸プロピレングリコールからなる群から選ばれる一種または二種以上の混合物である請求項1記載の安定性の向上した乾癬治療剤。

【請求項3】 高級アルコール類が、オクチルドデカノール、ヘキサデシルアルコール、オレイルアルコールからなる群から選ばれる一種または二種以上の混合物である請求項1記載の安定性の向上した乾癬治療剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、安定性の向上した乾癬治療剤に関する。さらに詳しくは、本発明は精製された白色ワセリンを基剤として含有する、1 α, 2 4 (R) ージヒドロキシコレカルシフェロールを有効成分として含有する、安定性の向上した油脂性軟膏剤を剤型とする乾癬治療剤に関する。

[0002]

【従来の技術】 1α , 24 (R) ージヒドロキシコレカルシフェロールは活性型ビタミン D_3 類に属する化合物である。 1α ーヒドロキシコレカルシフェロール、 1α , 24 ージヒドロキシコレカルシフェロール、 1α , 25 ージヒドロキシコレカルシフェロールなどの活性型ビタミン D_3 類は、生体内のカルシウムレベルを調節する作用を有し、骨粗鬆症、骨軟化症などのいわゆる骨減少症に有用であることが知られている〔ベイシック・リサーチ・アンド・イツツ・クリニカル・アプリケーション(Basic Research and its clinical Applications), $1099\sim1106(1979)$ 〕。

【0003】一方、近年において活性型ビタミンD3類の新たな薬理作用が見出され、骨減少症以外の他の患者

の治療剤としての可能性が検討されている。例えば、関節リウマチ治療剤(特開昭56-26820号公報)、 癌細胞の分化誘導剤(特開昭57-149224号公 報)等への活性型ビタミンD3類の適用が検討されている。

【0004】本発明者らは、上記状況に鑑み、活性型ビ タミンD。類の新たな治療剤としての可能性について鋭 意研究した結果、1 a, 2 4 (R) -ジヒドロキシコレ カルシフェロール〔以下、「1α, 24(R)-(O H)。-D。」と記すことがある〕が皮膚疾患の一種で ある乾癬の治療剤として有効であること、更には 1α , 24 (R) - (OH) 2 - D3 を乾癬治療剤として使用 する場合には、特定の溶剤と特定の親油性基剤からなる 軟膏剤が特に好適であること等を見出し、既に、1α, 24 (R) -ジヒドロキシコレカルシフェロールを有効 成分として含有し、剤型が1 a, 24 (R) -ジヒドロ キシコレカルシフェロールを溶解する脂肪酸エステル 類、高級アルコール類および炭酸プロピレンからなる群 から選ばれる一種あるいは二種以上の混合物である疎水 性または無水性の溶剤と、白色ワセリン、黄色ワセリ ン、流動パラフィンおよび流動パラフィンのポリエチレ ンゲルから選ばれる一種あるいは二種以上の混合物であ る親油性基剤とからなる軟膏剤であって、該疎水性また は無水性の溶剤の量が、該軟膏剤の0.01~25.0 重量%である乾癬治療剤を提案した(特公平3-680 09号公報参照)。

【0005】該軟膏剤は、 $①1\alpha$, 24 (R) - (OH) $_2$ - D $_3$ は油脂性軟膏剤中で溶解していなければならないこと、 $②1\alpha$, 24 (R) - (OH) $_2$ - D $_3$ を油脂性軟膏剤中に溶解させるには油脂性軟膏剤が極性をもつ必要があること、③油脂性軟膏剤が極性をもつには油脂性基剤に極性を有する溶剤を添加する必要があること、<math>④添加する溶剤は疎水性または無水性であること、<math>⑥添加する溶剤の極性が高すぎると溶剤と油脂性基剤の相溶性が悪くなること、<math>⑥軟膏の形態を保つためには添加する溶剤の量に制限があること、等の知見に基づくものであり、前記公報には、該軟膏剤の室温1年安定性データが開示され、安定な製剤が提供されることが示されている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、先に開示した油脂性軟膏剤の中で、1 α, 2 4 (R) ージヒドロキシコレカルシフェロールを有効成分として含有し、剤型が1 α, 2 4 (R) ージヒドロキシコレカルシフェロールを溶解する脂肪酸エステル類、高級アルコール類および炭酸プロピレンからなる群から選ばれる一種あるいは二種以上の混合物である疎水性または無水性の溶剤と、白色ワセリンまたは白色ワセリンと流動パラフィンの混合物である親油性基剤とからなり、該疎水性または無水性の溶剤の量が0.01~25.0重量%である軟

膏剤について、さらに研究を進めた結果、苛酷な条件下では、 1α , 24 (R) ージヒドロキシコレカルシフェロールの含量が低下することを経験した。なお、含量の低下は、通常の保存条件下では認められず、該公報の軟膏剤組成に実用上問題があるとはいえない。

【0007】しかし、予想を超えた条件下で保存された時にも安定性を保証できることは品質保証の上で重要である。従って、本発明は、苛酷な条件下においても安定性の保証された1 a, 24(R)ージヒドロキシコレカルシフェロールを有効成分として含有する前記軟膏剤からなる乾癬治療剤を提供することを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記課題を解決すべく鋭意研究した結果、軟膏剤に半固形性を付与するために使用される白色ワセリンの純度によって、 1α , 24 (R) -ジヒドロキシコレカルシフェロールの苛酷な条件下での安定性が大きく影響されることを知見した。

【0009】ワセリンは、石油の成分から分離されたもので、主としてパラフィン基原油から得られる非結晶性軟膏様物質である。一般に petrolatum といわれる。その製法は、次の通りである。すなわち、石油原油中のパラフィン基原油を蒸留したときの残留物油を冷却して生じる沈澱物または貯蔵タンク中の沈澱物を原料とし、水蒸気処理によって低沸点部分を除くと粗製品を得る。またシリンダー油を溶剤脱ろう法によって処理した後、冷却静置または遠心分離などを行い脱油して粗製品とする。精製は、高温による加熱、強酸または強アルカリによる処理は避け、活性炭または吸着土 fuller's earthの層を熱時通過させて不飽和炭化水素、不純物を除き、脱臭、脱色する。この操作を繰り返すことにより、赤、黄、白と脱色してくる。

【0010】このようにして得られた白色ワセリンは、 軟膏剤として広く使用されているが、前記のとおり、精 製工程を経てはいるものの、微量の芳香族化合物やアル デヒド基を有する化合物あるいは有色樹脂状物質を完全 に除去することはできない。従って、通常入手しうる白 色ワセリンを0.5 (w/v)%のイソオクタン溶液と し、その275nmにおける吸光度を測定するとき、そ れら不純物に基づくと思われる吸収が認められ、吸光度 (O.D.)は0.4~1.1位の範囲の値を記録す る。

【0011】本発明者らは、苛酷な条件下での白色ワセリンを主体とする軟膏基剤中の1 α , 24 (R) ージヒドロキシコレカルシフェロール含量の低下を、これら白色ワセリン中に含有される微量の不純物によるものと推定し、これらの不純物量をさらに低減した精製白色ワセリンを用いて同様の安定性を検討した。その結果、驚くべきことに精製度の高い白色ワセリンを使用した場合、具体的には、0.5 (w/v)%のイソオクタン溶液と

し、その275 nmにおける吸光度が0.4以下の白色 ワセリンを使用した場合には、苛酷な条件下において も、1 a,24(R)ージヒドロキシコレカルシフェロ ール含量はほとんど低下しないことを発見し、本発明に 到達した。

【0012】しかして、本発明は、1 α , 24(R) - ジヒドロキシコレカルシフェロールを有効成分として含有し、剤型が1 α , 24(R) - ジヒドロキシコレカルシフェロールを溶解する脂肪酸エステル類、高級アルコール類および炭酸プロピレンからなる群から選ばれる一種あるいは二種以上の混合物である疎水性または無水性の溶剤と、白色ワセリンまたは白色ワセリンと流動パラフィンの混合物である親油性基剤とからなり、該疎水性または無水性の溶剤の量が0.01~25.0重量%である軟膏剤である乾癬治療剤において、白色ワセリンが、それをイソオクタンに溶解し濃度を0.5(w/v)%に調整した溶液の275nmにおける吸光度を測定するとき、0.4以下であることを特徴とする安定性の向上した乾癬治療剤である。

【0013】本発明において、脂肪酸エステル類としては、アジピン酸ジイソプロピル、オレイン酸デシル、セバシン酸ジエチル、ミリスチン酸イソプロピル、トリアセチン、トリカプリン酸グリセリン、トリカプリン酸グリセリン、トリカプリン酸グリセリン、トリカプリン酸グリセリン、ジカプリン酸プロピレングリコール、ジカプリン酸プロピレングリコールからなる群から選ばれる一種または二種以上の混合物が好ましい。【0014】また、高級アルコール類としては、オクチルドデカノール、ヘキサデシルアルコール、オレイルアルコールからなる群から選ばれる一種または二種以上の混合物が好ましい。

【0015】また、溶剤の量は、該軟膏剤の0.01~25.0重量%である。溶剤の量が軟膏剤中25.0重量%を超えると比較的高温時、あるいは長期保存時に軟膏剤が流動化し、好ましくない。さらに、1 α ,24 (R) -ジヒドロキシコレカルシフェロールの安定性および経皮吸収性をも考慮すると、好ましくは0.1~10.0重量%である。

【0016】 1α , 24 (R) ージヒドロキシコレカルシフェロールの軟膏剤への配合量は適宜増減できるが、通常軟膏剤1gあたり1ng~2mgである。さらに、5ng/g~0.5mg/gがより好ましい。

【0017】本発明に使用される、イソオクタンに溶解し濃度を0.5(w/v)%に調整したとき、その溶液の275nmにおける吸光度が0.4以下である精製白色ワセリンは、例えば通常の白色ワセリンを第IV族金属の酸化物を担体とし、これに還元ニッケルと共沈させた触媒、または第IV族金属とアルミニウムとを含む安定化ラネーニッケル触媒の存在下、反応温度150~230

 $\mathbb C$ 、水素圧 $50\sim150$ k g / c m 2 にて反応を行い、 芳香族化合物および有色樹脂状物質を含まない微結晶性 または非結晶性パラフィンを回収する等の方法(特公昭 61-11992 号公報参照)によって製造することができ、日本国内では、例えば、日興リカ工業(株)製の サンホワイトグレードの白色ワセリンとして入手することができる。本発明において、白色ワセリンのイソオクタン0.5 (w/v)%溶液の275 n mにおける吸光 度は0.4以下であるが、 1α ,24 (R) -ジヒドロ キシコレカルシフェロールの安定性の向上には0.3以下が好ましい。

. . . .

【0018】親油性基剤としては、前記した精製白色ワセリンまたはこれと流動パラフィンとの混合物を含有するが、混合物の場合、白色ワセリン:流動パラフィンの割合は99.5:0.5 \sim 70:30が好ましく、さらに好ましくは99:1 \sim 90:10である。

【0019】本発明の乾癬治療剤は、 1α , 24 (R) -ジヒドロキシコレカルシフェロールを疎水性または無水性の溶剤に溶解し、ついで得られた溶液を親油性基剤に混合することにより製造される。疎水性または無水性の溶剤をあらかじめ親油性基剤に混合して製した混合物に 1α , 24 (R) -ジヒドロキシコレカルシフェロールを溶解して油脂性軟膏剤としてもよい。

【0020】本発明の乾癬治療剤には、必要に応じて保存剤、酸化防止剤などを添加してもよい。保存剤としては、例えば、パラオキシ安息香酸エステル、安息香酸ナ

トリウム、ソルビン酸、ホウ酸などが挙げられる。酸化 防止剤としては、例えばブチルヒドロキシアニソール、 ジブチルヒドロキシトルエンなどが挙げられる。

[0021]

【実施例】以下に、実施例を挙げ、本発明の効果をさらに詳細に説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。

【0022】実施例1~5、対照例1~7 白色ワセリン90重量部、流動パラフィン〔吉田製薬 (株) 製〕5重量部およびミリスチン酸イソプロピル [日光ケミカルズ(株)製] 5重量部からなる基剤を製 し、1α, 24 (R) -ジヒドロキシコレカルシフェロ ールを2. $0 \mu g/g$ となるように溶解し、 1α , 2 4(R) -ジヒドロキシコレカルシフェロール軟膏剤を製 した。白色ワセリンとしては、種々の純度のものを用い た。得られた軟膏剤をガラス瓶に入れて、50℃で1ケ 月保存した後の 1α , 24 (R) -ジヒドロキシコレカ ルシフェロールの対開始時残存率(%)を調べた。ま た、用いた白色ワセリンについても同様にして保存後、 イソオクタン0.5 (w/v) %溶液の275nmの吸 光度を測定した。結果を表1に示す。なお、1α, 24 (R) -ジヒドロキシコレカルシフェロールの対開始時 残存率 (%) は保存開始1日後の残存量を100とした ときの割合である。

[0023]

【表1】

	白色	タワセリン	1α,24(R)-(OH)₂-D₃ の対開始時残存率	
	種類	O. D. 276	(%)	
実施例1	Α	0.19	100	
実施例2	В	0. 23	99	
実施例3	С	0.15	100	
実施例4	D	0. 36	98	
実施例 5	E	0. 20	100	
対照例1	F	0.51	85	
対照例2	G	0.63	70	
対照例3	Н	0. 70	71	
対照例4	I	0.86	72	
対照例 5	J	0.43	88	
対照例6	K	0.88	79	
対照例7	L	1.02	63	